11 Veröffentlichungsnummer:

0 366 061 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeidenummer: 69119710.5

(22) Anmeldetag: 24.10.89

(i) Int. Cl.5: C07D 405/04 , C07D 405/14 , C07D 409/14 , A61K 31/35 , A61K 31/445

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: ES + GR.

© Priorität: 28.10.88 DE 3836676

Veröffentlichungstag der Anmeldung:02.05.90 Patentblatt 90/18

Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
Postfach 80 03 20
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

© Erfinder: Naik, Ramchandra Ganapati, Dr. M-4, Hoechst Executive Quarters Darga Road

Mulund (West) Bombay 400 082(IN)

Erfinder: Lal, Bansi, Dr. 30A, Advani Apartments

Mulund (West) Bombay 400 080(IN) Erfinder: Rupp, Richard Heimut, Dr.

Roederweg 16a

D-6240 Königstein/Taunus(DE)

Erfinder: Sedlacek, Hans Harald, Dr.

Sonnenhang 3

D-3550 Marburg(DE)

Erfinder: Dickneite, Gerhard, Dr.

Zum Neuen Hieb 31
D-3550 Marburg(DE)

Erfinder: Czech, Jörg, Dr.

Höhenweg 3

D-3550 Marburg(DE)

- Die Verwendung von 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivaten, neue 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate und diese enthaltende Arzneimittel.
- ∇erbindungen der Formel I

in der die Substituenten R₁-R₅ sowie n und m die genannten Bedeutungen haben, eignen sich zur Bekämpfung von Tumoren.

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivaten, neue 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate und diese enthaltende Arzneimittel.

Benzopyranderivate sind bereits aus der europäischen Patentschrift mit der Nr. 0137193 und der deutschen Offenlegungsschrift 36 12 337 bekannt. In letzterer werden Verbindungen der Formel a) offenbart

'n

$$\begin{array}{c}
R_{5} \\
R_{4} \\
R_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
R_{2} \\
R_{3}
\end{array}$$

n der die Substituenten Ri bis Rs und m sowie n die genannten Bedeutungen haben; die Verbindungen haben die Verbindungen eine entzündungshemmende analgetische und immunmodulierende Wirkung.

berraschenderweise wurde nun gefunden, daß bestimmte 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate Onkogen-Kinasen inhibieren und sich somit zur Bekämpfung von Tumorerkrankungen eignen.

Expression von Onkogenen in einer Säuretierzelle geht mit dem Übergang vom normalen zum einer Zelltypus, welcher dann zu einer Krebszelle wird, einher. Die Transformation wurde durch einer Zelle mit einem Retrovirus hervorgerufen. Ein gut bekanntes Beispiel war die Infektion von mit Rous-Sarkom-Virus, welche anschließend Krebs entwickelten. Das entsprechende Onkogen, possartige Transformation verantwortlich war, wurde mit "SRC"-(Sarcoma) Gen bezeichnet (J.S. F.L. Erikson; Nature 269, 346-348 (1977)). Viele bis dato bekannte Onkogene sind durch die eines Proteins mit Kinaseaktivität gekennzeichnet. Die Enzyme katalysieren die Übertragung der Phosphatgruppe des ATP auf eine Aminosäure. Im Gegensatz zu vielen anderen Proteinkinablerten Kinasen einen Tyrosylrest der Proteinkette. Abgesehen davon ist es bekannt, daß Onkogenen, nämlich die des v-mos-, v-mil- und v-raf-Onkogens, Serin/Threonin-spezifische Virology 60, 1149-1152 (1986)).

Wachstum vieler Tumoren von der Gegenwart von Wachstumsfaktoren abhängt, wie EpiderFactor (EGF), Transforming Growth Factor α (TGFα) oder Platelet Derived Growth Factor
AS Goustin, G.D. Shipley, H.L. Moses, Cancer Research 46, 1015-1029 (1986)). Im Anschluß an Wachstumsfaktors an seinen Rezeptor wird die Tyrosinkinase, welche eine Eigenkompo-

onem Inhibitor der Tyrosinkinase und vielleicht der Serin/Threoninkinase könnte deshalb die von Tumorwachstum und Tumorausbreitung erwartet werden, und er könnte in der Tumortherationer von Statt werden.

Inhibition von Onkogen-kodierten Kinasen und Wachtumsfaktorrezeptortyrosinkinasen und zur Inhibition von Tumorerkrankungen. Die Formel I lautet,

in der

5C

5

10

R₁ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl-C₁-C₄-alkyl, substituiertes C₁-C₆ Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, einen C₃-C₉-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C₃-C₅-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, Aryl, polycyclische Ringe einegriffen aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, Carboxyl oder eine Aldehyd- oder COC-C₁-C₄-Alkylgruppe, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Amido-, Arylamino-, Diarylaminogruppe oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl bedeutet:

R₂ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl, Nitro, Amino, Di-C₁-C₄-alkylamino oder ein Halogen, Hydroxy, Alkoxy, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, -CHO, -CH₂OH oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl bedeutet; R₃ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, substituiertes C₁-C₄-Alkyl, Hydroxyl, Carboxyl, C₁-C₄-Alkyl, Nitro, Amino, eine C1-C4-Alkylamino- oder Di-C1-C4-alkylaminogruppe oder Halogen, O-Alkyl- C -alkyl, -CHO, -CH2OH, -CH2O-C1-C4-Alkyl,

10

20

wobei

R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl und Aryl steht, bedeutet; R4 Wasserstoff, Hydroxy, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Alkanoyloxy, C1-C4-Alkoxycarbonyl, Aryloxy, Amino oder eine C₁-C₄-Alkylamino- oder Di-C₁-C₄-alkylaminogruppe,

R-N-C-O-,

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl, 25

O-Alkyi- C -alkyl oder Aryl steht, bedeutet;

Rs Wasserstoff, C1-C6-Alkyl, Aryl-C1-C4-alkyl, C3-C6-Cycloalkyl, C3-C6-Cycloalkyl-C1-C4-alkyl, Alkylamino-,

C₁-C₄-Alkanoyl, C-O-C1-C4-Alkyl oder Aroyl, wobei die Arylgruppe unsubstituiertes oder mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, bedeutet; m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist, und deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen haben zwei asymmetrische Zentren, eines an der Verbindungsstelle des Stickstoffheterocyclischen Ringes mit dem Benzopyranteil (C-4), das andere beim durch R4 substituierten Kohlenstoffatom (C-3), wodurch zwei optische Isomerenpaare möglich sind. Die Definition der erfindungsgemäßen Verbindungen beeinhaltet alle möglichen Stereoisomere und deren Mischungen. Ganz besonders beeinhaltet sie die racemischen Formen und die isolierten optischen Isomeren mit der angegebenen Aktivität. Die zwei Racemate können durch physikalische Methoden, wie z.B. fraktionierte Kristallisation, getrennt werden. Die einzelnen optischen Isomere können von den Racematen durch Standardmetho-

den, wie z.B. Salzbildung mit einer optisch aktiven Säure und anschließende Kristallisation, erhalten werden. Geeignete Alkylgruppen für R₁ bis R₅ sind z.B. geradkettige oder verzweigte Radikale mit bis zu 6, vorzugsweise bis zu 5 Kohlenstoffatomen, z.B. Methyl-, Äthyl-, Propyl-, Isopropyl- t-Butyl-, Pentyl- oder

Geeignete substituierte Alkylgruppen für R₁ bis R₅ sind z.B. Halogenalkyl, wie Trifluormethyl, Hydroxyalkyl, wie Hydroxyäthyl, oder Carboxyalkyl, wie Carboxyäthyl.

Geeignete Beispiele für eine Cycloalkylgruppe als R₁ und R₅ mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen sind yclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl. Cyclopropylmethyl ist ein Beispiel für Cycloalkylal-

Ein Beispiel für eine Aralkylgruppe als R. und Rs ist eine Phenylalkylgruppe, in der die Phenylgruppe substituiert oder einfach oder mehrfach durch Substituenten wie Halogen, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy, tro oder eine Trifluormethylgruppe, Aminogruppe und substituierte Aminogruppe substituiert ist.

Ein Beispiel für eine Arylgruppe als R₁ und R₅ ist eine Phenylgruppe, die unsubstituiert oder einfach mehrfach durch Substituenten wie Halogen, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy, Hydroxy, Carboxy, COO-Alkyl, NH2, CONH-Alkyl, CON (Alkyl)2, Nitro oder Trifluormethyl, Amino, C.-C.-Alkylamino, Di-C1-C4-alkylamiaromatische Heterocyclen wie Pyridylgruppen und polycyclische aromatische Reste wie Naphthylgrup-

Ein geeignetes Beispiel für eine Alkylaminogruppe als R₁ und R₅ ist (CH₂)_n-NR₅ R₇, wobei n 1 bis 3 ist

und Re und R, Alkyl sind und dieselbe Bedeutung haben wie oben für Alkyl R, bis Rs angegeben; außerdem können Re und Ry gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, ein heterocyclischer Ring mit einem oder mehreren Heteroatomen sein. Geeignete Beispiele für heterocyclische Ringe, die von Rs und R7, gemeinsam mit dem Stickstoff, an den sie gebunden sind, gebildet werden, Sind Piperidin, Pyrrolidin, Morpholin, Piperazin oder Imidazol, die unsubstituiert oder in einer oder mehr ren Stellungen durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Aryl oder eine Hydroxyl-oder Aminogruppe substituiert sein

Geeignete Beispiele für Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen mit anorganischen oder organi-Schen Säuren sind das Hydrochlorid, Hydrobromid, Sulfat, Phosphat, Acetat, Oxalat, Tartrat, Citrat, Maleat

Ia

20

15

in der R, Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, Naphthyl, Aryl Aralkyl, substituiertes Aryl oder einen C₃-C₉-R₂ Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl bedeutet,

R₅ C₁-C₃ Alkyl oder C₃-C₅-Cycloalkyl, oder C₃-C₅-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl bedeutet oder deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalzen.

Ganz besonders bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der Formel la gemäß Anspruch 2, die dadurch gekennzeichnet sind, daß R¹ Phenyl, Thienyl, Pyridyl, Chlorphenyl, Dichlorphenyl, Methylphenyl, Aminophenyl, Bromphenyl, Hydroxyphenyl oder Naphthyl bedeutet, R₂ Wasserstoff bedeutet, und Rs Methyl bedeutet oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen. Weiterhin gehören zum Erfindungsgegenstand die neuen Verbindungen der Formel Ib

35

40

in der mindestens einer der Substituenten eine der folgenden Bedeutungen hat, während die jeweils weiteren Substituenten eine der in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben können: R₁ bedeutet C₃-C₆-Cycloalkyl, einen C3-C9-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C3-C6-Cylcoalkyl-C1-C4-alkyl, polycyclische Ringe, aromatische heterocyclische Reste, Substituiertes Aryl, Aralkyl, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Arylamino-, Diarylaminogruppe oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl; R₂ bedeutet Aryl, Hydroxy, Alkoxy, COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl, -CHO, -CH₂OH oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl; R₃ bedeutet Carboxyl, eine Halogen-, -CHO, -CH₂OH, -CH₂O-C₁-C₄ Alkyl-

R-N-C-O-Gruppe,

wobei R für H, C₁-C₆-Alkyl, Cycloalkyl und Aryl steht; R₄ bedeutet

wobei R für H, C1-C6-Alkyl,

Cycloalkyl oder Aryl steht;

Rs bedeutet Aroyl, wobei die Arylgruppe mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, und

m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und

n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze. Die Herstellung dieser Verbindungen kann z.B. wie in der EP 0 157 193 oder der DE 3 612 337 beschrieben erfolgen.

Bevorzugte erfindungsgemäße Verbindungen, bzw. Verbindungen, die sich für die erfindungsgemäße Verwendung besonders eignen sind z.B.:

- =)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-thienyl)-8-[4-(3-hydroxy-1methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on,
- -)-cis-5,7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,
- ±) cis-5-7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,
- +)-cis-5,7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on hydrochlorid,
- -)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,
- ±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,
- =)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,
- s)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,
-)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-ydrochlorid,
- +)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-ydrochlorid,
- :)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-ydrochlorid,
- :)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2,5-dichlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-/drochlorid,
- ')-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2,4-dichlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-/drochlorid,
-)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-methylphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-drochlorid,
- :-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-methylphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-drochlorid,
- -cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-aminophenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-drochlorid,
- -cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-bromphenyl)-8-[4-(3 hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydro-lorid,
- -cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-naphthyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-drochlorid,
- -cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on und -cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-hydroxyphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on.
- Weitere erfindungsgemäße 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate bzw. Verbindungen, die sich besonders für erfindungsgemäße Verwendung eignen, sind in den nachfolgenden Tabellen 1 und 2 mit zugehörigen sikalischen Daten aufgeführt. Die Tabelle 1 bezieht sich auf die Formel Ic

5

10

Ic

und die Tabelle 2 bezieht sich auf die Formel Id

15

20

25

Id

30

35

ar

5

′5

Tabelle 1

| ٢ | Verb. | R ₁ | R ₂ | R ₄ | R ₈ | R ₉ | × | Schmelzpunkt | Optische Drehung |
|----|----------|---------------------------------|----------------|----------------|----------------|-----------------|---------------------------|--------------------|---------------------|
| 5 | | | | | | 1 | | (°C) | |
| - | | | Н | ОН | Н | Н | • | 298 (Zers.) | (±) |
| į | 1 | H | н | ОН | CH₃ | CH₃ İ | HCI, 1,5H ₂ O | 173-175 | (±) |
| - | 2 | Н | н | ОН | ·H | н | HCI, | 237-240 | (±) |
| 10 | 3 | CH₃ | н | ОН | н | H ' | HCI, | 241-43 | (+) |
| | .4 | CH₃ | н | ОН | Н | н | HCI, | 241-42 | (-) (+) |
| | 5 | CH₃ | н | ОН | Н | CH₃ · | HCI, | 230-232 | (±) |
| | 6 | CH₃ CH₃ | Н | ОН | CH₃ | CH₃ | 2HCI, 2H ₂ O | 236-239 | (±) (±) |
| | 7 | CH₃ | Н | н | Н . | Н | H₂O | 232-233 | (±) |
| 15 | 8 | C ₂ H ₅ | Н | ОН | Н | Н | HCI, 1,5H ₂ O | 230-233 | (±) |
| | 9 | C ₂ H ₅ | Н | ОН | CH₃ | CH₃ | HCI, 1,5H ₂ O | 240-242 191-192 | (±) |
| | 10 | n-C ₃ H ₇ | CH₃ | ОН | H | H | • | 190-192 | (±) |
| | 11 12 | n-C ₃ H ₇ | Н | ОН | H | H | HCI, | 197-200 | (+) |
| | 13 | n-C ₃ H ₇ | Н | ОН | H | Н | HCI, 0,5H ₂ O | 198-201 | (-) |
| 20 | 14 | n-C ₃ H ₇ | Н | OH | H | H | HCI, 0,5H ₂ O | 157-159 | (±) |
| | 15 | n-C ₄ H ₉ | Н | OH | H | H | HCI, H ₂ O | 232-233 | (±) |
| | 16 | CH₃ | CH₃ | OH | H | H | H ₂ O | 229 ° C | (±) |
| | 17 | 2-Pyridyl | lΗ | ОН | Н . | ↓Н | HCI, 0,5H ₂ O | 278-280 | (±) |
| | 18 | 3-Pyridyl | Н | ОН | H | Н | 2HCI, 2H ₂ O | 236-238 | (±) |
| 25 | 19 | 4-Pyridyl | H | ОН | H | H | 2HCl, 1,5H ₂ O | >340 | (±) |
| | 20 | CO₂H | ļΗ | OH | CH₃ | CH ₃ | H ₂ O | 243-244 | (±) |
| | 21 | 2-Thieny! | H | OH | H | H | 2H₂O | 207-208 | (±) |
| | 22 | 2-Thienyl | H | OH | CH₃ | CH₃ | 2HCI,2H2O | 220-228 | (-) |
| | 23 | 2-Pyridyl | H | OH | H | Н | HCI, 1,5H ₂ O | >300 | (±) |
| 30 | 24 | B-Styryl | Н | OH | | H | HCI, H ₂ O | 195-200 | (±) |
| | 25 | 1-Naphthyl | Н | OH | | H | HCI, 0,5H ₂ O | 280-282 | . (±) |
| | 26 | 2-Naphtyl | Н | OH | ŧ | H | HCI, 0,51120 | 270-275 | (±) |
| | 27 | (2-Chlorphenyl)methyl | H | OH | ļΗ | ļН | 1101 | | |

| | Verb. Tabelle 2 |
|--------|--|
| | 1 110 |
| | $\left \begin{array}{c c} R_8 & R_9 \end{array} \right $ |
| | |
| | 28 Sch |
| | 29 H |
| | 10 30 4-NO ₂ H T |
| | $\begin{vmatrix} 31 & 4-NO_2 & H & HC & 2U & \end{vmatrix}$ |
| | Service CH H HCL SUSO |
| | C C C C C C C C C C |
| | |
| | 1 01 1 2 1 10 1 10 1 20 10 1 20 20 20 1 |
| | $ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$ |
| | $\begin{bmatrix} 33 \end{bmatrix}$ |
| | 1 34 1 - 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 |
| | 1 35 1 -101107 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 |
| | 36 TF H L HCl. 154 (E) |
| | |
| | 38 4-Methyl H H H HCI, H ₂ O 225 (±) |
| | 1 3,5-Dib, |
| | $\begin{bmatrix} 3-C1 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 3-C1 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 1000 \\ 1000 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 1000$ |
| | |
| | 1 41 1 2000 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 |
| | |
| | 1 43 1 |
| | 1 44 1 |
| | 1 AE 1 9 DE 1 M 1 |
| | 1 46 1 2019 |
| | 30 $_{47}$ 2,5 -Dichlor CH ₃ CH HCl 2H $_{2}$ $^{130-192}$ $^{(\pm)}$ |
| | 1 40 1 5-COOH |
| | 12-C CH T HO, J, 3H2O 285 (±) |
| | |
| | |
| 3; | |
| | 1 32 4.DL H 1.01, 0,5H ₂ O 190-10. (+) |
| | 1 33 1 2-P. " 1 4 1 H 1 L 266-200 1 61 1 |
| | |
| | |
| | $\frac{1}{1.5H_{20}}$ |
| 40 | $\frac{1}{H_{20}} = \frac{1}{H_{20}} = \frac{1}$ |
| | Die Herstellung oie: |
| | |
| 0 | Sezug genommen wird, ausführlich her deutschen Off |
| , , | er Formel gemäß Ans. ausführlich har deutschen Ort |
| Ų, | TOUTCH - COMING ADOL COMMINICH HOLL CONTINUED OF COMMINICALLY |

Die Herstellung einiger der erfindungsgemäß verwendbaren Verbindungen, sowie die Herstellung der Bezug genommen wird, ausführlich beschrieben. Ein Verfahren zur Herstellung der an dieser Stelle dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

45

$$R_{3m} \xrightarrow{(CH_{2})_{n}} II$$

orin R₄ Hydroxy oder Acetoxy und R₃, R₅, n und m die genannten Bedeutungen haben, z.B. mit einem deutungen hat, umsetzt zu einem Diketon der Formel III

53

10

5

und die erhaltene Verbindung durch Umsetzen mit einer Mineralsäure zyklisiert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R1, R3, R5, m und n die angegebenen Bedeutungen haben, R4 die Hydroxy- oder Acetoxygruppe und R2 Wasserstoff bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R5 CH₃ bedeutet, nach Schutz der Hydroxylgruppen mit Bromcyan umsetzt und die erhaltene Verbindung sauer oder alkalisch umgesetzt wird zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R5 Wasserstoff bedeutet, gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin Rs Wasserstoff bedeutet, mit geeigneten elektrophilen Reagenzien wie Halogeniden, Säurechloriden, Tosylaten oder Enonen zu Verbindungen der Formel Ib umsetzt, worin R₅ unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₅-Alkyl, Aryl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₅-Cycloalkyl oder C3-C6-Cycloalkyl-C1-C4-alkyl bedeutet,

gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R2 Wasserstoff bedeutet, mit einem sekundären Aminhydrochlorid und Paraformaldehyd umsetzt zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R2 Dialkylaminomethyl bedeutet, oder gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R2 Wasserstoff bedeutet, nitriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R2-NO2 bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel lb, worin R2-NO2 darstellt, hydriert zu einer Verbindung der Formel lb, worin R2 die Aminogruppe

darstellt.

Die Bedingungen für die einzelnen Reaktionsschritte sind die gleichen wie in der deutschen Offenlegungsschrift 36 12 337 beschrieben. Eine besonders bevorzugte Methode zur Herstellung erfindungsgemäßer Verbindungen ist die Umsetzung einer Verbindung der Formel IV

30

35

25

40

in der R gleich -COCH3 oder H ist, mit einer Verbindung der Formel

in der X = Wasserstoff oder Halogen, vorzugsweise Wasserstoff oder Chlor ist. Diese Veresterung findet unter allgemein bekannten Bedingungen statt, wie z.B. im Organikum, VEB, Deutscher Verlag der Wissenschaften, 15. Auflage, Berlin 1977, Kapitel D7. beschrieben. Die so gebildeten Ester werden mit Basen, z.B. Natriumhydrid, vorzugsweise in aprotischen Lösungsmitteln, z.B. Tetrahydrofuran, Dioxan oder N,N-Dimethylformamid, in einer Inertatmosphäre behandelt, wobei Diketone entstehen, die üblicherweise nicht isoliert werden. Beim Rühren mit einer Mineralsäure, z.B. HCI, cyclisieren die Ketone und es entstehen 50 Benzopyran-4-on-Derivate der Formel Ib. Das Verfahren hat eine breite Anwendbarkeit und ist besonders brauchbar für die Herstellung von Verbindungen wie Formel Ib, wobei R1 für Aryl- und Heteroarylgruppen steht. Die beschriebene Umsetzung wird in den Beispielen näher erläutert.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen besitzen pharmakologische Eigenschaften, insbesondere inhibieren sie Onkogenkodierte Kinasen, wie Tyrosinkinase, Serin/Threoninkinase, und Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinase und es kann deshalb erwartet werden, daß sie Wachstum und Ausbreitung von Tumoren inhibieren und in der Tumortherapie angewendet werden können.

Erfindungsgegenstand sind demzufolge auch Arzneimittel zur Bekämpfung von Tumoren, die durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 oder mindestens einem ihrer

TO THE THE STATE OF THE STATE O

pharmakologisch unbed nklichen Säureadditionssalze gekennzeichnet sind und, die Verwendung einer Wortendung einer Arzneimittele mit einer Wirkung accen Tumoren Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer Wirkung gegen Tumoren. Die erfindungsgemäße Verwendung der 4-H-1-Benzopyran-4-on Derivate erfolgt in an sich bekannter,

dem Fachmann geläufiger Weise. Als Arzneimittel wird eine Wirksame Menge des genannten Wirkstoffs entweder per se oder vorzugsweise in Kombination mit geeigneten pharmazeutischen Hilfsstoffen in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Suppositorien, Emulsionen, Suspensionen oder Lösungen eingesetzt, wobei der Wirkstoffgehalt bis etwa 95 %, vorzugsweise zwischen 10 und 75 % beträgt.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschte Arzneimittelformulierung geeignet sind, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig. Neben Tablettenhilfsstoffen, Lösemitteln, Gelbildnern, Suppositoriengrundlagen und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Entschäumer, Geschmackskorrigentien, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler oder Farbstoffe ver-

Der Wirkstoff kann oral, parenteral, intravenös oder rektal appliziert werden, wobei die intravenöse Applikation bevorzugt ist. Für eine orale Anwendungsform wird der genannte Wirkstoff-gegebenenfalls mit

weiteren aktiven Verbindungen mit den dafür geeigneten Zusatzstoffen, wie Trägerstoffen, Stabilisatoren oder inerten Verdünnungsmitteln, vermischt und durch die üblichen Methoden in geeignete Darreichungsformen gebracht, wie Tabletten, Dragees, Steckkapseln, sowie wäßrige, alkoholische oder ölige Suspensionen beziehungsweise Lösungen. Als inerte Träger können z.B. Gummi arabicum, Magnesia, Milchzucker, Glucose oder Stärke, insbesondere Maisstärke, verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als

Trocken- als auch als Feuchtgranulat erfolgen. Als ölige Trägerstoffe oder Lösemittel kommen beispielswei-Zur subkutanen oder intravenösen Applikation wird der Wirkstoff gewünschtenfalls mit den dafür

üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weiteren Hilfsstoffen in Lösung, Suspension oder Emulsion gebracht. Als Lösungsmittel kommen zum Beispiel in Frage Wasser, physiologische Kochsalziösung oder Alkohole zum Beispiel Ethanol, Propanol, Glycerin, daneben auch Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannitlösungen, oder auch eine Mischung aus den verschiedenen genannten Lösungsmit-

Die zu verabreichende Dosis an 4-H-1-Benzopyran-4-on Derivaten kann einen weiten Bereich überstreichen. Als täglich zu verabreichende Dosis ist eine solche zu wählen, die dem gewünschten Effekt angepaßt ist. Pro Patient werden vorzugsweise täglich etwa 20 bis 1000 mg, vorzugsweise intravenös verabreicht. Es können im Bedarfsfall auch darüber oder darunter liegende Tagesdosen verabreicht werden, wobei eine Höchstmenge von 2000 mg nur kurzzeitig überschritten werden sollte.

Die pharmakologischen Eigenschaften der genannten Verbindungen werden durch die folgenden pharmakologischen Tests belegt, welche mit erfindungsgemäßen Verbindungen und ihrer Salze ausgeführt wurden; die erhaltenen Ergebnisse sind in der Tabelle III angeführt. Prüfungsmethoden

Tyrosinkinase-Inhibitionstests

Prüfungsverfahren

40

45

Ausgangsmaterial für die Tyrosinkinase-Aktivität war die Ratten-Tumorzellinie RR 1022 (ATCC CCL47), die in RPMI 1640-medium + 10 % FCS kultiviert wurde. Diese Zellinie ist mit RSV (Rous-Sarkom-Virus) transformiert und enthält das Onkogenprodukt PP60v-src, welches Tyrosinkinase-Aktivität besitzt.

Die Zellen wurden bis fast zur Konfluenz kultiviert, mit PBS (Phosphate Buffered Saline) gewaschen, von der Kulturflasche abgeschabt und zweimal wiederholt gewaschen (0,85 % NaCl) und zentrifugiert (200 x

Schließlich wurden 100 µl Puffer (10 % Glyzerin, 25 mM Tris-HCl pH 7,4, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 % ® Triton X-100, Tensid der Fa. Rohm & Haas, Philadelphia, USA, 2 mM PMSF (Phenylmethyl sulfonyl fluorid), 100 Kallikrein inaktivierende Einheiten Aprotinin/ml, 2 mM Dithiotreitol) pro 1 x 106 Zellen Zugegeben, um die Zellen zu lysieren. Nach 5' bei 4°C wurde das Lysat 10' bei 10 000 x g zentrifugiert, und der Überstand wurde als Ausgangsmaterial für Tyrosinkinase-Aktivität verwendet.

Die Tyrosinkinase-Aktivität des Lysats wurde mit Poly (GIU, Tyr), 4:1, als Substrat gemessen. Der Die Tyrosinkinase-Aktivitat des Lysats wurde mit Poly (GIU, Tyr), 4:1, als Substrat gemessen. Der hibitor wurde mit Zellysat, Substrat (2 mg/ml) und Mg²* (10 mM) in 100 mM HEPES (N-2-

۲,

Hydroxyethylpiperazin-N´-2-ethansulfonsäure), pH 7,2, vorinkubiert und die Reaktion durch Zugabe von γ-32P ATP (40 μM) begonnen. Nach 15΄ bei 30°C wurde das Substrat mit 10 % TCA (Trichloressigsäure) gefällt, auf eine Millititer Filtration Plate (Millipore Corporation, Mass., USA) filtriert, gewaschen und gefällt. Der Einbau von 32P wurde mittels eines Flüssigkeitsszintillationszählers ermittelt.

Ergebnisse:

5

••,

Die Substanzen wurden bei einer Maximalkonzentration von 45 μg/ml geprüft und schrittweise 1:10 verdünnt. IC₅₀ bezeichnete die Konzentration, bei der 50 % der Ausgangsenzymaktivität gehemmt wurde (s. Tab. III).

Test auf 3',5'-cAMP-abhängige Proteinkinasehemmung

Versuchsbeschreibung:

Die katalytische Untereinheit der cAMP-abhängigen Proteinkinase (Sigma) wurde, wie von Sigma (S gma Chemical Co., St. Louis, MO, USA) beschrieben, rekonstituiert. Die Enzymaktivität wurde mit Kemptid (Sigma) (Leu-Arg-Arg-Ala-Ser-Leu-Gly) als Substrat gemessen. Der Inhibitor wurde mit Enzym, Substrat (190 µM), Mg² (5 mM), 0,25 mg/ml BSA und 3,75 mM Mercaptoäthanol in 50 mM MOPS (4-Murpholinpropansulfonsäure) pH 6,9, vorinkubiert. Die Reaktion wurde durch Zugabe von γ^{-32} P ATP (40 µM) begonnen. Nach 15 bei 30 °C wurde ein aliquoter Teil auf p81-lonenaustauschpapier (2 x 2 cm; Whatman Paper Ltd. Großbritannien) gegeben, in 75 mM H₃PO₄ getaucht, gewaschen, getrocknet, und der Embau von ³²P wurde mittels eines Flüssigkeitsszintillationszählers ermittelt.

Ergobnisse:

Ergebnisse sind als %-Hemmung der Ausgangsenzymaktivität bei einer Inhibitorkonzentration von 45 ausgedrückt (s. Tab. III).

55

5C

| Formel Ic | Tabelle III | |
|--|---|----------|
| $ worin R_2 = R_8 = H \text{ und } R_4$ | | |
| R ₁ I und R ₄ | = OH | |
| X | Vorzeichen der ICsa is | |
| 10 2-This | | \dashv |
| 2-Thiophenyl - | Proteinkings | \dashv |
| \\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \ | (±) Inhibitorkonzentration (±) | |
| Phenyl 2-Chlorphenyl HCI HCI | (±) 22,3 14 | |
| I FillOrphon I IICI I | (-) >45,0 (+) 5,7 69 | |
| 4-Methylphenyl 3-Pyridyl HCI | (±) 9,2 46 | |
| I ^{∠-P} yrid∨ı HCι I | (\pm) 28,0 27 (\pm) 27 | |
| Phenyl HCI HCI HCI | (±) 10.6 55 | |
| In-Propyl I HCL I | (+) 34,8 | |
| 2-Chlorphenyl HCI Äthyl HCI | $\begin{pmatrix} (\pm) & 0.7 & 0 \\ (\pm) & 4.2 & 13 \end{pmatrix}$ | |
| Phenvi | (±) 45.0 12 | |
| ²⁵ 4-Bromphonus HCi | (\pm) (\pm) >45.0 0 29 | |
| 4-Biphenyl HCI n-Butyl HCI | (±) 1,9 0 | |
| 2-Pyridyl HCI | (±) 3,4 (±) 39,0 48 | |
| 2-Naphthyl HCI HCI 4-Chi | (-) 0,0 37 | |
| I TONIOrphon. I DCI I | (±) 7.8 n.b. (±) 3.4 6 | |
| HCI | (±) 2,7 0 | |
| 35 | (-) 1.6 25 >45.0 37 | |
| Das folgende Reiser | 5 | |
| Das folgende Beispiel erläutert die E | Erfindung, ohne de | |

Das folgende Beispiel erläutert die Erfindung, ohne deren Umfang einzuschränken. SRC Tumor Test:

40 Einzelzellsuspensionen (Zellkultur A 549 oder vereinzelte humane Tumor Xenografts LXF 529) in Gewebekleber (R)Beriplast, Behringwerke AG) wurden im Verhältnis 1:2 mit RPMI 1640 Medium verdünnt und mit 15 % FCS ergänzt zu einer Zellkonzentration von 107 Zellen/50 μl. Diese Suspension wurde schnell in 50 µl Glaskapillaren gesaugt (Durchmesser 1,5 mm), deren innere Wände mit einer Thrombin/CaCl₂-Lösung angefeuchtet waren (500 Einheiten Thrombin in 1 ml 40 mmol CaCl₂).

Nach Verfestigung der Zell-Fibrin-Mischung (ungefähr 5 Min. bei Raumtemperatur) wurde mittels Luftdruck das Fibrinnetzwerk aus der Glaskapillare in eine Petri-Schale befördert.

Das Fibrinnetzwerk wurde in 2 mm große Teile zerschnitten (≈ 5.10⁵ Zellen pro Stück) und die Teile wurden bis zur Implantation in RPMI 1640 Medium, ergänzt mit 15 % FCS, aufbewahrt. Ein einzelnes Fibrinstück wurde unter die Nierenkapsel einer nackten Maus implantiert und anschlie-50

Bend wurden zwei zueinander senkrechte Durchmesser des implantierten Stückes mittels eines Mikroskops mit Okular-Mikrometer gemessen (Tag 0). Die Tumorgröße wurde gemessen nach der Formel V = Tumorgröße a = größter Durchmesser

b = Durchmesser senkrecht zu a

Die Testsubstanz wurde i.v. oder p.o. täglich am Tag 2 - 15 in der maximal verträglichen Dosis (MVD) und einer Dosis, die 2/3 der MVD gemäß den Vorversuchen betrug, verabreicht. Es wurden 5 12

Am 21. Tag nach der Implantation wurden die Tiere geopfert, die Niere wurde herauspräparient und die Tumorgröße wurde erneut gemessen. Die Wirksamkeit der Testsubstanz wurde anhand der Tumorwachstumshemmung bestimmt.

Die relative Tumorgröße wurde mittels folgender Formel bestimmt

$$V_{R} = \frac{V_{t}}{V_{o}}$$

V_t = Tumorgröße am Ende des Experiments (Tag 21)

V_o = Tumor-/Fibringröße am Tag der Implantation

Anschließend wurde die mittlere relative Tumorgröße der behandelten Gruppe (V_T) zu der entsprechenden mittleren Tumorgröße der Kontrollgruppe (V_C) gemäß folgender Formel in Beziehung gesetzt:

$$T/C \% = \frac{V_T}{V_C} \times 100$$

Die statistische Signifikanz (p 0,05) der antitumoralen Wirksamkeit wurde mittels des Wilcoxon U Tests

Tabelle IV zeigt die Testergebnisse.

Tabelle IV

| Testsubstanz | Tumor | Dosis Beha | | ndlungsdauer | |
|--------------|--------------------------|--------------------|--------------|---------------|--|
| | | (mg/kg/Tag) | (Tage) | T/C | |
| | | | | (%) | |
| | bronchogenes Karzinom | | | | |
| Bsp. 17 | LXF 529 | 25 i.v. | 2-15 | 81 n.s. | |
| | A549 | 35 i.v. 35 i.v. | 2-15 2-15 | 67 70 | |
| Bsp. 9 | LXF 529 | 100 p.o. 2 i.v. | 2-15 2-15 | 73 59 | |
| Bsp. 19 | LXF 529 | 4 i.v. 100 i.v. | 2-15 2-15 | 51 98 n.s. | |
| | | 150 i.v. | 2-15 | 80 | |

60 Beispiel 1

5

10

20

25

35

40

45

(+/-)-cis-5,7-Dimethoxy-2-(2-thienyl)-8-[4-(3-acetoxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4- n

Zu der Lösung von (±)-cis-3-Acetoxy-1-methyl-4-(3-acetyl-4,6-dimethoxy-2-hydroxyl)phenylpiperidin der Formel IV, R = COCH₃, (3,0 g) in trockenem Pyridin (30 ml) wurde 2-Thiophencarbonsäure (2,73 g) bei 0°C gegeben, anschießend POCl₃ (2,2 ml). Die Reaktionsmischung wurde bei Zimmertemperatur zwei Stunden lang gerührt. Wasser (50 ml) wurde langsam zu der Reaktionsmischung dazugegeben, und später

wurde die Reaktionslösung durch Zugabe von Natriumcarbonat alkalisch gemacht (pH 8). Die Reaktionsmi-Schung wurde mit Essigester extrahiert (40 ml x 3). Die vereinigten organischen Extrakte wurde mit Wasser gewaschen, über wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet, und das Lösungsmittel unter Vakuum entfernt. Der Rückstand wurde auf Silicagel chromatographiert (4 % MeOH in CHCl₃), Ausbeute 2.7 g (±)-cis-3-Acetoxy-1-methyl-4-(3-acetyl-4,6-dimethoxy-2-(2-thienyloxy)phenyl)piperidin, Schmelzpunkt 153-154 °C. Diese Verbindung wurde in trockenem Dioxan (50 ml) aufgenommen, Natriumhydrid (5 Äquivalente) wurde zugegeben, und die Mischung wurde vier Stunden lang bei 40°C gerührt. MeOH (10 ml) wurde Zugegeben, um überschüssiges Natriumhydrid zu zerstören, und trockenes HCl-Gas wurde eingeleitet, bis der pH der Lösung deutlich sauer war. Die Reaktionsmischung wurde durch Zugabe von eiskalter Vatriumcarbonat-Lösung aufgearbeitet, und das erhaltene Festprodukt wurde durch Filtration abgetrennt. Die weitere Reinigung wurde mittels Säulenchromatographie durchgeführt (Silicagel, 2 % MeOH, 1 % VH. OH in CHCl3), und (±)-cis-5,7-Dimethoxy-2-(2-thienyl)-8-[4-(3-acetoxy-l-methyl)piperidinyl]-4H-1ten-opyran-4-on wurde erhalten. Ausbeute 2,50 g, S.P. 207-208 °C. goisbael 5

(= r-cis-5.7-Dihydroxy-2-(phenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H 1-benzopyran-4-on hydrochlo-Bo-80001 3

1. - Ct. - 5.7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on hydrochlorid. 00.000010

- is-5,7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-l-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-" + " ta hibrid. Be 1000015

recis-5.7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxyl-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran 4-on hydro-'WHO! B0,800016

1° -c. is-5.7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-PASSING PARTY BOISDOOI 7

(: r-cis-5.7-Dihydroxy-2-(3-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-onhydrochlorid. Beispiel 8

(=i-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-onhydrochlorid. Beispiel 9

(-)-cis-5.7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

⁵ Beispiel 10

(+)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-

Beispiel 11

10

15

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

Beispiel 12

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2,5-dichlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-

Beispiel 13

25 (±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2,4-dichlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

Beispiel 14

(±)-cis 5,7-Dihydroxy-2-(4-methylphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

35 Beispiel 15

30

40

45

50

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-methylphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4 on-

Beispiel 16

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-aminophenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

Beispiel 17

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-bromphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on hy-

Beispiel 18

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-naphthyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-

Beispiel 19

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on.

Beispiel 20

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-hydroxyphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on. Beispiel 21

10

5

Wirkstofflösungen, die zur Injektion geeignet sind, enthalten die nachfolgend genannten Bestandteile und können auf an sich bekannte Weise hergestellt werden, indem die Stoffe miteinander vermischt und in sterile Ampullen abgefüllt werden. Die Injektionslösungen dienen zur Antitumor-Behandlung in einer Dosis von 1-2 Injektionseinheiten (1 Injektionseinheit = 1 Ampulle) pro Tag.

15

| Bestandteile (pro Amp | ulle) | Sungen dienen zur Antitun Ampulle) pro Tag. | e miteinander vermischt und in nor-Behandlung in einer Dosis |
|--|--|--|---|
| Natriumchlorid Methylparaben steriles Wasser | ulle) 2-(2-thienyl)-8-[4-(3-acetoxy-1-n | nethyl)piperidinyl]-4H-1-ber | Gewicht |
| 25 Ansprijot | | | 200 mg 50 mg 5 mg 5 mg |

25

Ansprüche

Verwendung von Verbindungen der Formel I

30

35

$$R_{4}$$

$$R_{5}$$

$$CH_{2}$$

$$R_{3}$$

$$R_{2}$$

$$R_{2}$$

$$R_{3}$$

in der

- R; Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl-C₁-C₄-alkyl, substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, einen C₃-C₉-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige
- C₃-C₆-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, Aryl, polycyclische Ringe einbegriffen, aromatische heterocyclische Reste. substituiertes Aryl, Carboxyl oder eine Aldehyd- oder COO-C1-C4-Alkylgruppe, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Amido-, Arylamino-, Diarylaminogruppe
- R₂ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl, Nitro, Amino, Di-C₁-C₄-alkylamino oder ein Halogen, Hydroxy, Alkoxy, -COO+C₁-C₄-Alkyl, -CHO, -CH₂OH oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl bedeutet;
- R₃ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, substituiertes C₁-C₄-Alkyl, Hydroxyl, Carboxyl, C₁-C₄-Alkyl, Nitro, Amino, eine C₁-C₄-Alkylamino- oder Di-C₁-C₄ alkylaminogruppe oder Halogen, O-Alkyi- C -alkyi, -CHO, -CH2OH, -CH2O-C1-C4-Alkyi, 5

wobei

R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl,

Q

O-Alkyl- C -alkyl und Aryl steht, bedeutet;

R⁴ Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkanoyloxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, Aryloxy, Amino oder eine C₁-C₄-Alkylamino- oder Di-C₁-C₄-alkylaminogruppe,

10

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloaikyl oder Aryl steht, bedeutet;

Rs Wasserstoff, C1-C6-Alkyl, Aryl-C1-C4-alkyl, C3-C6-Cycloalkyl, C3-C6-Cycloalkyl-C1-C4-alkyl, Alkylamino-, C1-C4-Alkanoyl, C-O-C1-C4-Alkyl oder Aroyl,

wobei die Arylgruppe unsubstituiertes oder mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, bedeutet; m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und

n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen zur Inhibition von Onkogen-kodierten Kinasen und/oder Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinasen.

2. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1 mit der Formel la

30

40

45

25

in der R₁ Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, Naphthyl, Aryl, substituiertes Aryl oder einen C₃-C₉-Heterocyclus bedeutet;

R₂ Wasserstoff oder C₁-C₃ Alkyl bedeutet und

R₅ C₁-C₃-Alkyl oder C₃-C₅-Cycloalkyl, oder C₃-C₅-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl bedeutet,

oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen.

3. Verwendung von Verbindungen der Formel la gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ Phenyl, Thienyl, Pyridyl, Chlorphenyl, Dichlorphenyl, Methylphenyl, Aminophenyl, Bromphenyl, Hydroxyphenyl oder Napthyl bedeutet,

R² Wasserstoff bedeutet, und

R⁵ Methyl bedeutet oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen.

4. Verbindungen der Formel Ib

55

50

in der mindestens einer der Substituenten eine der folgenden Bedeutungen hat und die jeweils weiteren Substituenten eine der in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben können: R₁ bedeutet C₃-C₆-

Cycloalkyl, einen C₃-C₉-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C₃-C₆-Cylcoalkyl-C₁-C₄-alkyl, polycyclische Ringe, aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Arylamino-, Diarylaminogruppe oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl;

R₂ bedeutet Aryl, Hydroxy, Alkoxy, COOH, COO-C₁-C₄ Alkyl, -CHO, -CH₂OH oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl;

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht; R₄ bedeutet

10

15

20

wobei R für H, C1-C6-Alkyl Cycloalkyl oder Aryl steht;

Rs bedeutet Aroyl, wobei die Arylgruppe mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, und m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze.

5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel Ib gemäß Anspruch 4. dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel

35

worin R₄ Hydroxy oder Acetoxy und R₃, R₅, n und m die genannten Bedeutungen haben, umsetzt zu einem

$$R_{3m} \xrightarrow{\text{CH}_{2}}_{n}$$

$$R_{3m} \xrightarrow{\text{OH}}_{n}$$

$$R_{3m} \xrightarrow{\text{OH}}_{n}$$

$$R_{3m} \xrightarrow{\text{OH}}_{n}$$

$$R_{3m} \xrightarrow{\text{OH}}_{n}$$

$$R_{3m} \xrightarrow{\text{OH}}_{n}$$

$$R_{3m} \xrightarrow{\text{OH}}_{n}$$

50

und die erhaltene Verbindung durch Umsetzen mit einer Mineralsäure zyklisiert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₁, R₃, R₅, m und n die angegebenen Bedeutungen haben, R₄ die Hydroxy- oder Acetoxygruppe und R₂ Wasserstoff bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₅ CH₃ bedeutet, nach Schutz der Hydroxylgruppen mit Bromcyan umsetzt und die erhaltene Verbindung sauer oder alkalisch umgesetzt wird zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₅ Wasserstoff bedeutet,

1,

gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₅ Wasserstoff bedeutet, mit geeigneten elektrophilen Reagenzien wie Halogeniden, Säurechloriden, Tosylaten oder Enonen zu Verbindungen der Formel Ib umsetzt, worin R₅ unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₆-Alkyl, Aryl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl bedeutet,

- gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₂ Wasserstoff bedeutet, mit einem sekundären Aminhydrochlorid und Paraformaldehyd umsetzt zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₂ Dialkylaminomethyl bedeutet, oder gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₂ Wasserstoff bedeutet, nitriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₂-NO₂ bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib worin R₂-NO₂ darstellt, hydriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₂ die Aminogruppe darstellt.
- 6. Arzneimittel zur Bekämpfung von Tumoren, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 oder mindestens einem pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalz.
- 7. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer Wirkung gegen Tumoren.
- 8. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch I zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer hemmenden Wirkung auf Onkogen-kodierte Kinasen und/oder Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinasen.

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: GR, ES

20

25

30

50

1. Verwendung von Verbindungen der Formel I

in der R₁ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl-C₁-C₄-alkyl, substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, einen C₃-C₉-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C₃-C₆-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, Aryl, polycyclische Ringe einbegriffen, aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, Carboxyl oder eine Aldehyd- oder COO-C₁-C₄-Alkylgruppe, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Amido, Arylamino-Diarylaminogruppe oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl bedeutet;

R₂ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl, Nitro, Amino, Di-C₁-C₄ alkylamino oder ein Halogen, Hydroxy, Alkoxy, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, -CHO, -CH₂OH oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl bedeutet; R₃ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, substituiertes C₁-C₄ Alkyl, Hydroxyl, Carboxyl, C₁-C₄-Alkyl, Nitro, Amino, eine C₁-C₄-Alkylamino- oder Di-C₁-C₄-alkylaminogruppe oder Halogen, O-Alkyl- C₁-alkyl,

-CHO, -CH₂OH, -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl,

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl,

O-Alkyl- C -alkyl und Aryl steht, bedeutet;

R₄ Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkanoyloxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, Aryloxy, Amino oder eine C₁-C₄-Alkylamino- oder Di-C₁-C₄-alkylaminogruppe,

5

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht, bedeutet; R₅ Wasserstoff, C₁-C₆ Alkyl, Aryl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl, Alkylamino-,

10

wobei die Arylgruppe unsubstituiertes oder mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, bedeutet; n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen zur Inhibition von Onkogen-kodierten Kinasen und/oder Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinasen.

2. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1 mit der Formel la

20

25

in der R₁ Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, Naphthyl, Aryl, substituiertes Aryl oder einen C₃-C₉-Heterocyclus

R₂ Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl bedeutet und

Rs C1-C3-Alkyl oder C1-C5-Cycloalkyl, oder C3-C5-Cycloalkyl-C1-C4 alkyl bedeutet, oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen.

3. Verwendung von Verbindungen der Formel la gemäß Anspruch 2. dadurch gekennzeichnet, daß R¹ Phenyl, Thienyl, Pyridyl, Chlorphenyl, Dichlorphenyl, Methylphenyl, Aminophenyl, Bromphenyl, Hydrox-R² Wasserstoff bedeutet, und

R⁵ Methyl bedeutet oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen. 4. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel Ib

40

50

45

in der mindestens einer der Substituenten eine der folgenden Bedeutungen hat und die jeweils weiteren Substituenten eine der in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben können: R₁ bedeutet C₃-C₆-Cycloalkyl, einen C₃-C₃-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C₃-C₆-Cylcoalkyl-C₁-C₄-alkyl, polycyclische Ringe, aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Arylamino-, Diarylamino-

R₂ bedeutet Aryl, Hydroxy, Alkoxy, COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl, -CHO, -CH₂OH oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl; R₃ bedeutet Carboxyl, eine Halogen, -CHO, -CH₂OH, -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl-, R-N-C-O-Gruppe, wobei R für H,

C₁-C₆-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht; R₄ bedeutet

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht;

R₅ bedeutet Aroyl, wobei die Arylgruppe mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, und

m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

15

20

25

30

35

40

45

50

0366061A1 '>

دےک ایں بہلال ہے۔

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der Formel III

III

in der die Substituenten die genannten Bedeutungen haben, einer Ringschlußreaktion und ggf. nachfolgend

0

einer oder mehrerer Substitutionsreaktionen unterworfen wird.

5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel Ib gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel

worin R₄ Hydroxy oder Acetoxy und R₃, R₅, n und m die genannten Bedeutungen haben, umsetzt zu einem Diketon der Formel III

und die erhaltene Verbindung durch Umsetzen mit einer Mineralsäure zyklisiert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₁, R₃, R₅, m und n die angegebenen Bedeutungen haben, R₄ die Hydroxy- oder Acetoxygruppe und R₂ Wasserstoff bedeutet, und geg benenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₅

CH₃ bedeutet, nach Schutz der Hydroxylgruppen mit Bromcyan umsetzt und die erhaltene Verbindung sauer oder alkalisch umgesetzt wird zu einer Verbindung der Formel Ib. worin R₅ Wasserstoff bedeutet, gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₅ Wasserstoff bedeutet, mit geeigneten elektrophilen Reagenzien wie Halogeniden, Säurechloriden, Tosylaten oder Enonen zu Verbindungen der Formel Ib umsetzt, worin R₅ unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₆-Alkyl, Aryl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl bedeutet,

gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₂ Wasserstoff bedeutet, mit einem sekundären Aminhydrochlorid und Paraformaldehyd umsetzt zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₂ Dialkylaminomethyl bedeutet, oder gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₂ Wasserstoff bedeutet, nitriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₂-NO₂ bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₂-NO₂ darstellt, hydriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R₂ die Aminogruppe darstellt.

- 6. Arzneimittel zur Bekämpfung von Tumoren, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 oder mindestens einem pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalz.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Tumoren, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 ggf. mit Hilfs- und/oder Trägerstoffen in eine geeignete Darreichungsform gebracht wird.
- 8. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer Wirkung gegen Tumoren.
- 9. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer hemmenden Wirkung auf Onkogen-kodierte Kinasen und/oder Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinasen.

25

20

30

35

40

45

50

55



Nummer der Anmeldung

Europäisches
Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT,
der nach Regel 45 des Europäischen Patentübereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

11

| | EINSCHLÄG | EP 89119710.5 | | |
|--|---|--|--|--|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokumen der maßg | h KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.4) | | |
| D,X | DE - A1 - 3 612 (HOECHST) * Ansprüche | | 4,6 | C 07 D 405/04 C 07 D 405/14 C 07 D 409/14 A 61 K 31/35 |
| D,X | DE - A1 - 3 329 (HOECHST) * Ansprüche | ; | 4,6 | A 61 K 31/445 |
| A | CHEMICAL ABSTRANT. 21, 23. Mai Columbus, Ohio ALAM, MAKTOOB & "Tubastraine: structure of a from the stony Tubastraea microseite 438, Spai sammenfassung-I & Heterocy 719-23 | USA et al. isolation and novel alkaloid coral cantha" lte 1, Zu- | 3 | |
| x | CHEMICAL ABSTRANT. 6, 9. February Columbus, Ohio | uar 1987, | , 6 ⁻ | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4) C 07 D 405/00 C 07 D 409/00 |
| Nach Auffa dung den V ist, auf der durchzufül | LSTÄNDIGE RECHERO assung der Recherchenabteilung er Vorschriften des Europäischen Pate Grundlage einiger Patentansprüchenen. | itspricht die vorliegende europ ntübereinkommens so wenig, d sinnvolle Ermittlungen über d | | |
| Unvollstän Nicht rech | dig recherchierte Patentansprüche: | 4-8 1-3 | | |
| m | erfahren zur therape enschlichen oder tie rtikel 52(4) EPÜ | utischen Behandlu rischen Körpers, | ng des | |
| | | | cherche | Prüfer |
| | Recherchenort | Abschlußdatum der Re 15-01-1990 | CHECCHE | HAMMER |
| X : vor Y : vor and A : tec | WIEN TEGORIE DER GENANNTEN Der besonderer Bedeutung allein In besonderer Bedeutung in Vertieren Veröffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund | OKUMENTEN E petrachtet pindung mit einer D | nach dem Anmeld in der Anmeldun | kument, das jedoch rst am oder dedatum veröffentlicht worden is g angeführtes Dokument den angeführtes Dokument |
| O: nic | htschriftliche Offenbarung ischenliteratur Erfindung zugrunde liegende 1 | | : Mitglied der gleic stimmendes Dok | chen Patentfamilie, üb rein- ument |

Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

-2-

EP 89119710.5

| | EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.4) | |
|-----------|--|---|--|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile | betrifft Anspruch | |
| | BHAT, SUJATA VASUDEV et al. "Isolation of a pharmacologically active substance having the structure of a chromone alkaloid from plant(s) belonging to the Meliaceae family" Seite 359, Spalte 1, Zusammenfassung-Nr. 38 467c & Indian IN 157,282 | | |
| | · | · | - • |
| | · | | <u>-</u> :: |
| · · | | | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Ci.4) |
| Ì | | | T su |
| | | | i i i i i i i i i i i i i i i i i i i |
| | | | _ |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | · | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | • | | |
| | • | | |
| | • | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | · |
| | | | |
| | • | | |

EPA Form 1505.3 06.78